A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

1. November 1990 (01.11.90)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP90/00596

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. April 1990 (17.04.90)

(30) Prioritätsdaten:

P 39 13 477.6

24. April 1989 (24.04.89)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HEN-KEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; TFP-Patentabteilung, Henkelstraße 67, D-4000 Düsseldorf 13 (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ROSE, David [GB/DE]; Am Eichelkamp 223, D-4010 Hilden (DE). LIESKE, Edgar [DE/DE]; Hunsrückenstraße 40, D-4000 Düsseldorf (DE). HÖFFKES, Horst [DE/DE]; Carlo-Schmid-Straße 113, D-4000 Düsseldorf-Hellerhof (DE). (81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), ES (europäisches Pa päisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), ÚS.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: HAIR COLORANTS

(54) Bezeichnung: HAARFÄRBEMITTEL

$$R^{1}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{5}R^{6}$$

$$R^{5}R^{6}$$

$$R^{5}R^{6}$$

$$R^{5}R^{6}$$

(57) Abstract

Hair colorants based on oxidation colorants in a cosmetic vehicle contain as the developer 2,3-alkylene dioxy-p-phenylene diamines of the formula (I) in which R1 and R2 are independently hydrogen, halogen atoms or alkyl groups with 1-4 C atoms, R3, R4, R5 and R6 are independently hydrogen, alkyl groups with 1-4 C atoms or hydroxyalkyl groups with 2-4 C atoms and n is a whole number from 2 to 4, or their salts, and customary coupling components, especially those from the group of aminophenols, resorcines, naphthols and/or dihydroxy naphthalines. They provide hues of particularly great intensity and light-fastness.

(57) Zusammenfassung

Haarfärbemittel auf Basis von Oxidationsfarbstoffen in einem kosmetischen Träger enthalten als Entwicklerkomponente 2,3-Alkylendioxy-p-phenylendiamine der Formel (I), in der R1 und R2 unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogenatome oder Alkylgruppen mit 1 - 4 C-Atomen, R3, R4, R5 und R6 unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkylgruppen mit 1 - 4 C-Atomen oder Hydroxyalkylgruppen mit 2 - 4 C-Atomen sind und n eine ganze Zahl von 2 bis 4 ist, oder deren Salze sowie übliche Kupplerkomponenten, besonders solche aus der Gruppe der Aminophenole, Resorcine, Naphthole und/oder Dihydroxynaphthaline. Sie bilden Farbnuancen von besonders hoher Intensität und Lichtechtheit aus.

BENENNUNGEN VON "DE"

Bis auf weiteres hat jede Benennung von "DE" in einer internationalen Anmeldung, deren internationaler Anmeldetag vor dem 3. Oktober 1990 liegt, Wirkung im Gebiet der Bundesrepublik Deutschland mit Ausnahme des Gebietes der früheren DDR.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ΑT	Österreich	ES	Spanion	MG	Madagaskar
ΑU	Australien	· FI	Finnland	ML	Mali
BB	Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BE	Belgien	GA	Gabon	MW	Malawi
BF	Burkina Fasso	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Nicderlande
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	NO	Norwegen
8J	Benin	HU	Ungarn	RO	Rumānien
BR	Brasilien	IT	Italien	SD	Sudan
CA	Kanada	JP	Japan	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CC	Kongo	KR	Republik Korea	SU	Soviet Union
CH	Schweiz	LI	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
DB	Deutschland, Bundesrepublik	LU	Luxemburg ·	US	Vereinigte Staaten von Amerik
DK	Dänemark	MC	Monaco		-

- 1 -

<u>"Haarfärbemittel"</u>

Die Erfindung betrifft neue Haarfärbemittel auf der Basis von Oxidationsfarbstoffen, die als Oxidationsfarbstoffvorprodukte 2,3-Alkylendioxy-p-phenylendiamine enthalten.

Für das Färben von Haaren spielen die sogenannten Oxidationshaarfärbemittel wegen ihrer intensiven Farben und guten Echtheitseigenschaften eine bevorzugte Rolle. Solche Haarfärbemittel enthalten Oxidationsfarbstoffvorprodukte in einem kosmetischen
Träger. Als Oxidationsfarbstoffvorprodukte werden Entwicklersubstanzen und Kupplersubstanzen eingesetzt. Die Entwicklerkomponenten bilden unter dem Einfluß von Oxidationsmitteln oder von
Luftsauerstoff untereinander oder unter Kupplung mit einer oder
mehreren Kupplerkomponenten die eigentlichen Farbstoffe aus.

Gute Oxidationsfarbstoffvorprodukte müssen in erster Linie folgende Voraussetzungen erfüllen: Sie müssen bei der oxidativen Kupplung die gewünschten Farbnuancen in ausreichender Intensität und Echtheit ausbilden. Sie müssen ferner ein gutes Aufziehvermögen auf menschlichem Haar besitzen, wobei keine merklichen Unterschiede zwischen strapaziertem und frisch nachgewachsenem Haar bestehen dürfen. Sie sollen beständig sein gegen Licht, Wärme und den Einfluß chemischer Reduktionsmittel, z. B. gegen Dauerwellflüssigkeiten. Schließlich sollen sie die Kopfhaut nicht zu sehr

anfärben, und vor allem sollen sie in toxikologischer und dermatologischer Hinsicht unbedenklich sein.

Als Entwicklersubstanzen werden üblicherweise primäre aromatische Amine mit einer weiteren in Para- oder Orthoposition befindlichen freien oder substituierten Hydroxy- oder Aminogruppe, ferner Diaminopyridinderivate, heterocyclische Hydrazonderivate und 4-Aminopyrazolonderivate eingesetzt. Als sogenannte Kupplersubstanzen werden m-Phenylendiaminderivate, Naphthole, Resorcinderivate und Pyrazolone verwendet.

Besonders wichtig sind die Intensität der bei der oxidativen Kupplung gebildeten Farbnuancen und die Echtheitseigenschaften, insbesondere die Lichtechtheit.

P-Phenylendiamin ist seit langem als Entwicklerkomponente für Oxidationshaarfärbemittel bekannt und es entwickelt auch mit vielen Kupplern intensive und stabile Färbungen. Derivate des p-Phenylendiamins verhalten sich jedoch in dieser Hinsicht meist weniger günstig als der Grundkörper. Es war daher überraschend, daß die neu aufgefundenen Entwicklerkomponenten mit sehr vielen Kupplern noch intensivere Oxidationsfärbungen mit noch besseren Echtheitseigenschaften ausbilden.

Gegenstand der Erfindung sind Haarfärbemittel mit einem Gehalt an Oxidationsfarbstoffvorprodukten in einem kosmetischen Träger, dadurch gekennzeichnet, daß als Oxidationsfarbstoffvorprodukt wenigstens eine Verbindung der Formel I

(I)
$$R^{1}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$R^{5}R^{6}$$

.*:

in der R^1 und R^2 unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogenatome oder Alkylgruppen mit 1 - 4 C-Atomen und R^3 , R^4 , R^5 und R^6 unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkylgruppen mit 1 - 4 C-Atomen oder Hydroxyalkylgruppen mit 2 - 4 C-Atomen sind und n eine ganze Zahl von 2 - 4 ist, oder deren Salz, als Entwicklerkomponente enthalten ist.

Die Verbindungen der Formel (I) sind zum Teil literaturbekannt; so ist z. B. das 5,8-Diamino-benzo-1,4-dioxan (2,3-Ethylendioxy-p-phenylendiamin) aus J. Chem. Soc. (London), 1954, Seite 20 - 21, bekannt. Andere Verbindungen der Formel I lassen sich nach literaturbekannten Verfahren herstellen. So läßt sich z. B. das 6,9-Diamino-3,4-dihydro-2H-1,5-benzodioxepin (2,3-Propylendioxy-p-phenylendiamin) aus 7,8-Dibrom-3,4-dihydro-2H-1,5-benzodioxepin, dessen Herstellung in J. Chem. Soc. (B), 1971, Seite 1239 - 1240 beschrieben ist, durch Nitrierung und katalytische Reduktion mit Wasserstoff erhalten (vgl. Beispiel 1.1).

Die Synthese der Verbindung der Formel I, in welcher R^1 und R^2 Chlor, R^3 , R^4 , R^5 und R^6 Wasserstoff und n=2 ist, ist ebenfalls in J. Chem. Soc. (London), 1954, Seite 21 (Verb. XIV), beschrieben.

Wegen der besonders leichten Zugänglichkeit und der guten Anwendungseigenschaften sind die Verbindungen der Formel I, in welchen R^1 und R^2 Wasserstoff, Brom oder Chlor, R^3 , R^4 , R^5 und R^6 Wasserstoff und $-C_nH_{2n}$ - eine Ethylen- oder 1,3-Propylengruppe ist, und deren wasserlösliche Salze bevorzugt. 5,8-Diamino-benzo-1,4-dioxan ist eine ganz besonders bevorzugte Verbindung der Formel I.

Ť

Die Verbindungen der Formel (I) oder deren Salze eignen sich als Oxidationsfarbstoffvorprodukte vom Entwickler-Typ; sie vermögen daher unter Einwirkung von Oxidationsmitteln Farbstoffe auszubilden. Besonders intensive und brillante Farbstoffe werden jedoch durch oxidative Kupplung in Gegenwart von sogenannten Kupplerkomponenten gebildet. Als Kuppler eignen sich alle Verbindungen, die als Kuppler für z. B. p-Phenylendiamin bekannt sind; dies sind in erster Linie aromatische Amine und Phenole, die in m-Position eine weitere Amino- oder Hydroxylgruppe tragen sowie Naphthole, Dihydroxynaphthaline, Aminopyridine, Aminopyrazolone und deren Derivate. Besonders lichtechte Haaranfärbungen werden erhalten, wenn die erfindungsgemäßen Haarfärbemittel Kupplerkomponenten enthalten, die aus den Substanzklassen der Aminophenole, Resorcine, Naphthole oder Dihydroxynaphthaline ausgewählt sind.

Besonders bevorzugte Kupplerkomponenten aus der Klasse der Aminophenole sind das 5-Amino-4-chlor-2-methylphenol, das 3-Amino-2-chlor-6-methylphenol und das 2,4-Dichlor-3-aminophenol.

Innerhalb der Klasse der Resorcine ist das Resorcin selbst besonders bevorzugt. Das Naphthol-1 stellt eine besonders geeignete Kupplerkomponente aus der Gruppe der Naphthole dar. Unter den Dihydroxynaphthalinen ist das 1,7-Dihydroxynaphthalin besonders bevorzugt.

Zur Modifikation der Farbnuance sind nicht nur die genannten Kupplerverbindungen geeignet, sondern auch weitere, literaturbekannte Entwicklerverbindungen und direktziehende Haarfarbstoffe.

j

Geeignete Entwicklerkomponenten sind vor allem aromatische Amine, die in ortho- oder para-Position eine zweite, substituierte oder freie Aminogruppe, eine Hydroxylgruppe, eine Oxyalkyl- oder eine Thioethergruppe tragen sowie Diaminopyridine, 4-Aminopyrazolone und 2,4,5,6-Tetraaminopyridine. Als direktziehende Haarfarbstoffe sind z. B. Nitrophenylendiaminderivate, Anthrachinonfarbstoffe oder Indophenole geeignet.

Die 2,3-Alkylendioxy-p-phenylendiamine der Formel (I) können entweder als solche oder in Form ihrer wasserlöslichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren, z. B. als Hydrochloride, Sulfate, Phosphate, Acetate, Propionate, Lactate oder Citrate isoliert und in Haarfärbemitteln eingesetzt werden.

In den erfindungsgemäßen Haarfärbemitteln werden die Entwicklersubstanzen und die Kupplersubstanzen im allgemeinen in äguimolaren Mengen eingesetzt. ein gewisser Überschuß Oxidationsfarbstoffvorprodukte ist jedoch nicht nachteilig, so daß Entwicklersubstanzen und Kupplersubstanzen in einem Molverhältnis von 1 : 0,5 bis 1 : 2 eingesetzt werden können. erfindungsgemäß einzusetzenden 2,3-Alkylendioxy-p-phenylendiamine der Formel (I) oder deren Salze können in einer Menge von 0,05 bis 10 Millimol pro 100 g des Haarfärbemittels verwendet werden. Es ist dabei nicht erforderlich, daß die Verbindungen der Formel (I) einheitliche Verbindungen sind. Vielmehr können auch Gemische der Verbindungen zum Einsatz kommen.

Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Haarfärbemittel werden die Oxidationsfarbstoffvorprodukte und gegebenenfalls direktziehende Farbstoffe in einen geeigneten kosmetischen Träger eingearbeitet. Solche Träger sind z. B. Cremes, Emulsionen, Gele oder auch

. . .

ì

tensidhaltige, schäumende Lösungen, z.B. Shampoos oder andere Zubereitungen, die für die Anwendung auf dem Haar geeignet sind. Übliche Bestandteile solcher kosmetischer Zubereitungen sind z.B. Netz- und Emulgiermittel wie anionische, nichtionische oder ampholytische Tenside, z. B. Fettalkoholsulfate, Alkansulfonate, alpha-Olefinsulfonate, Fettalkoholpolyglykolethersulfate, Ethylenoxidanlagerungsprodukte an Fettalkohole, Fettsäuren und Alkylphenole, Sorbitanfettsäureester und Fettsäurepartialglyceride, Fettsäurealkanolamide sowie Verdickungsmittel wie z. B. Methyl- oder Hydroxyethylcellulose, Stärke, Fettalkohole, Paraffinöle, Fettsäuren, ferner Parfümöle und haarpflegende Zusätze, wie z. B. wasserlösliche kationische Polymere, Proteinderivate, Pantothensäure und Cholesterin.

Die Bestandteile der kosmetischen Träger werden zur Herstellung der erfindungsgemäßen Haarfärbemittel in für diese Zwecke üblichen Mengen eingesetzt, z. B. werden Emulgiermittel in Konzentrationen von 0,5 bis 30 Gew.-% und Verdickungsmittel in Konzentrationen von 0,1 bis 25 Gew.-% des gesamten Färbemittels eingesetzt. Die Oxidationsfarbstoffvorprodukte werden in Mengen von 0,2 bis 5 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 3 Gew.-% des gesamten Färbemittels in den Träger eingemischt.

Eine bevorzugte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Haarfärbemittel sind Cremehaarfärbemittel in Form einer Öl-in-Wasser-Emulsion mit einem Gehalt von

1 bis 10 Millimol pro 100 g an Entwicklerkomponenten,

1 bis 10 Millimol pro 100 g an Kupplerkomponenten,

1 bis 10 Gew.-% eines Alkyl(C_{10} - C_{18})-sulfat- oder Alkyl(C_{10} - C_{16})-ethersulfattensids,

5 bis 20 Gew.-% eines Fettalkohols oder Fettalkoholgemisches mit

12 bis 18 C-Atomen,

0,1 bis 2 Gew.-% eines Oxidationsinhibitors, bevorzugt aus der Gruppe Alkalisulfit, Alkaliascorbat oder Alkali-dithionit

sowie Ammoniak in einer Menge, um den pH-Wert der Emulsion auf einen Wert zwischen 8 und 10 einzustellen.

Das genannte Alkylsulfat- oder Alkylethersulfattensid kann als Alkali-, Ammonium- oder Alkanolammoniumsalz mit 2 oder 3 C-Atomen in der Alkanolgruppe vorliegen, z. B. als Natrium-, Triethanolammonium- oder Isopropanolammoniumsalz. Als Alkyl- C_{10} - C_{16} -ethersulfattensid kann ein Schwefelsäuremonoestersalz eines Anlagerungsproduktes von 1 bis 10 Mol Ethylenoxid an einen C_{10} - C_{16} -Fettalkohol eingesetzt werden.

Die oxidative Entwicklung der Färbung kann grundsätzlich mit Luftsauerstoff erfolgen. Bevorzugt wird jedoch ein chemisches Oxidationsmittel eingesetzt, besonders dann, wenn neben der Färbung ein
Aufhelleffekt am Haar gewünscht wird. Als Oxidationsmittel kommen
insbesondere Wasserstoffperoxid oder dessen Anlagerungsprodukte an
Harnstoff, Melamin oder Natriumborat sowie Gemische aus derartigen
Wasserstoffperoxidanlagerungsprodukten mit Kaliumperoxiddisulfat
in Betracht.

Die Anwendung der erfindungsgemäßen Haarfärbemittel kann, unabhängig von der Art der kosmetischen Zubereitung, z.B. als Creme, Gel oder Shampoo, im schwach sauren, neutralen oder alkalischen Milieu erfolgen. Bevorzugt ist die Anwendung der Haarfärbemittel in einem pH-Bereich von 8 bis 10. Die Anwendungstemperaturen können in einem Bereich zwischen 15 °C und 40 °C liegen. Nach einer Einwirkungszeit von ca. 30 Minuten wird das Haarfärbemittel durch

Ausspülen von dem zu färbenden Haar entfernt. Danach wind das Haar mit einem milden Shampoo nachgewaschen und getrocknet. Das Nachwaschen mit einem Shampoo entfällt, wenn ein stark tensidhaltiger Träger, z. B. ein Färbeshampoo, verwendet wurde.

Die nachfolgenden Beispiele sollen den Erfindungsgegenstand näher erläutern, ohne ihn jedoch hierauf zu beschränken.

Beispiele

- 1. Herstellungsbeispiel
- 1.1 Herstellung von 6,9-Diamino-3,4-dihydro-2H-1,5-benzodioxepin-dihydrochlorid

1. Stufe

In einem 250 ml Rührkolben wurden 70 ml Salpetersäure (D = 1,52) gegeben und bei einer Temperatur von 0 °C (± 5 °C) wurden 13 g 7,8-Dibrom-3,4-dihydro-2H-1,5-benzodioxepin (nach J. Chem. Soc. (8) 1971, 1235) portionsweise zugegeben. Die Mischung wurde noch 1,5 Stunden gerührt und dann auf Eis gegossen. Es bildete sich ein Niederschlag, der abfiltriert, bis zur Neutralität mit Wasser gewaschen und dann im Vakuum getrocknet wurde. Die Ausbeute an 7,8-Dibrom-6,9-dinitro-3,4-dihydro-2H-1,5-benzodioxepin betrug 15,5 g (92,7 % d. Th.). Das Produkt hatte einen Schmelzpunkt von 283 °C.

2. Stufe

Eine Suspension von 8,0 g 7,8-Dibrom-6,9-dinitro-3,4-dihydro-2H-1,5-benzodioxepin in 100 ml Ethanol wurde nach Zugabe von 50 ml Wasser und 1,76 g Natriumhydroxid sowie von 0,6 g Palladium auf Aktivkohle (5 % Pd) als Katalysator in Gegenwart von Wasserstoffgas reduziert, wobei gleichzeitig die Bromatome gegen Wasserstoff ausgetauscht wurden.

Nach ca. 7 Stunden war die berechnete Menge Wasserstoff aufgenommen. Der Ansatz wurde dann mit 3900 ml Wasser verdünnt und der Katalysator durch Filtration abgetrennt. Nach Zugabe von 50 ml 50%iger wäßriger Natriumhydroxidlösung wurde das Filtrat zur Trockene eingeengt. Der Rückstand wurde mit Toluol extrahiert. Die Lösung in Toluol wurde mit wäßriger Salzsäure extrahiert und die salzsauren, wäßrigen Extrakte zur Trockene eingeengt.

Ausbeute: 1,75 g (35 % d. Th.)

Schmelzpunkt: 230 - 250 °C (unter Zersetzung).

2. Anwendungsbeispiele

Es wurden erfindungsgemäße Haarfärbemittel in Form einer Haarfärbe-Cremeemulsion der folgenden Zusammensetzung hergestellt:

Fettalkohol C ₁₂₋₁₄	10,0 g
Fettalkohol C ₁₂₋₁₄ + EO-sulfat,	
Na-Salz, 28%ig	25,0 g
Wasser	60,0 g
Entwicklerkomponente	7,5 mMol
Na ₂ SO ₃ (Inhibitor)	1,0 g
konzentrierte Ammoniak-Lösung	bis pH = 9,5
Wasser	ad 100 g

Die Bestandteile wurden der Reihe nach miteinander vermischt. Nach Zugabe der Oxidationsfärbemittelvorprodukte und des Inhibitors wurde zunächst mit konzentrierter Ammoniak-Lösung der pH-Wert der Emulsion auf 9,5 eingestellt, dann wurde mit Wasser auf 100 g aufgefüllt.

Die oxidative Entwicklung der Färbung wurde mit 3%iger Wasserstoffperoxidlösung als Oxidationsmittel durchgeführt. Hierzu wurden 100 g der Emulsion mit 50 g Wasserstoffperoxidlösung (3%ig) versetzt und vermischt.

Die Färbecreme wurde auf ca. 5 cm lange Strähnen standardisierten, zu 90 % ergrauten, aber nicht besonders vorbehandelten Menschenhaars aufgetragen und dort 30 Minuten bei 27 °C belassen. Nach Beendigung des Färbeprozesses wurde das Haar gespült, mit einem üblichen Haarwaschmittel ausgewaschen und anschließend getrocknet.

Als erfindungsgemäße Entwicklerkomponenten wurden eingesetzt:

E1: 5,8-Diaminobenzo-1,4-dioxan-dihydrochlorid

E2: 6,9-Diamino-3,4-dihydro-2H-1,5-benzodioxepindihydrochlorid (gemäß Beispiel 1)

Als Kuppler wurden die aus Tabelle I ersichtlichen Verbindungen eingesetzt. Dabei wurden die aus Tabelle II ersichtlichen Haaranfärbungen erhalten.

Tabelle I: Kupplerkomponenten

K 1: Resorcin

K 2: 5-Amino-2-methylphenol

K 3: 2-Chlor-3-amino-6-methylphenol

K 4: 1-Naphthol

K 5: 5-Amino-2-methyl-4-chlorphenol

K 6: 2,7-Dihydroxynaphthalin

K 7: 1,3-Bis-(2,4-diaminophenoxy)-propan

K 8: 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-5

K 9: 2,6-Dihydroxy-3,4-dimethylpyridin

K10: m-Aminophenol

Kll: 4-Chlorresorcin

K12: 1,5-Dihydroxynaphthalin

K13: 2,4-Dichlor-3-aminophenol

K14: 1,7-Dihydroxynaphthalin

K15: 1-Phenyl-3-aminopyrazolon-5

<u>Tabelle II</u>

Beispiel Nr.	<u>Entwickler</u>	Kuppler	erhaltener Farbton
2.1	E1	K1	dunkelbraun
2.2	E2	<u>K1</u>	olivbraun
2.3	E1	K2	dunkelviolett
2.4	E2	K2	magenta
2.5	E1	К3	dunkelviolett
2.6	E2	К3	<u>mattviolett</u>
2.7	<u>E1</u>	K4	blauschwarz
2.8	E1	<u>K5</u>	<u>dunkelviolett</u>
2.9	E1	<u>K6</u>	braungrau
2.10	E1	<u>K7</u>	blauschwarz
2.11	E1	K8	violettbraun
2.12	<u>E1</u>	К9	graublau
2.13	_E1	K10	grauschwarz
2.14	_E1	<u>K11</u>	_dunkelbraun ·
2.15	_E1	K12	graub au
2.16	_E1	K13	schwarzblau
2.17	E1	K14	blauschwarz
2.18	<u>E1</u>	_K15	rehbraun

<u>Patentansprüche</u>

 Haarfärbemittel, enthaltend Oxidationsfarbstoffvorprodukte in einem kosmetischen Träger, dadurch gekennzeichnet, daß als Oxidationsfarbstoffvorprodukt wenigstens eine Verbindung der Formel (I)

in der R^1 und R^2 unabhängig voneinander Wasserstoff, Halogenatome oder Alkylgruppen mit 1-4 C-Atomen und R^3 , R^4 , R^5 und R^6 unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkylgruppen mit 1-4 C-Atomen oder Hydroxyalkylgruppen mit 2-4 C-Atomen sind und neine ganze Zahl von 2 bis 4 ist, oder deren Salz als Entwicklerkomponente enthalten ist.

- 2. Haarfärbemittel nach Patentanspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Oxidationsfarbstoffvorprodukt wenigstens eine Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, in der R^1 und R^2 Wasserstoff, Brom oder Chlor, R^3 , R^4 , R^5 und R^6 Wasserstoff und (C_nH_{2n}) eine Ethylen- oder 1,3-Propylengruppe ist, oder deren wasserlösliches Salz enthalten ist.
- 3. Haarfärbemittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Oxidationsfarbstoffvorprodukte wenigstens eine Verbindung

der Formel I sowie weitere, übliche Entwickler- und Kupplerkomponenten enthalten sind.

- 4. Haarfärbemittel nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die weiteren Kupplerkomponenten ausgewählt sind aus der Gruppe der Aminophenole, Resorcine, Naphthole und/oder Dihydroxynaphthaline.
- 5. Haarfärbemittel nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die weiteren Kupplerkomponenten ausgewählt sind aus der Gruppe der Verbindungen 5-Amino-4-chlor-2-methylphenol, 3-Amino-2-chlor-6-methylphenol, 2,4-Dichlor-3-aminophenol, Resorcin, Naphthol-1 und 1,7-Dihydroxynaphthalin.
- 6. Haarfärbemittel nach einem der Ansprüche 3 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß Entwicklerkomponenten und Kupplerkomponenten in einem Molverhältnis von 1:0,5 bis 1:2 enthalten sind und der Gehalt an Oxidationshaarfärbevorprodukten 0,2 5 Gew.-% des Haarfärbemittels sowie der Gehalt an Verbindungen der Formel I oder deren Salzen 0,05 bis 10 Millimol pro 100 g des Haarfärbemittels beträgt.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

t. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (If several classification symbols apply, indicate all) •					
According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC					
	C1. ⁵ A 61K 7/13, C 07 D 319/18,				
	S SEARCHED				
	Minimum Documen	ntation Searched 7			
Classificati	on System	Classification Symbols			
Int.	C1. ⁵ A 61K, C 07 D				
	Documentation Searched other t to the Extent that such Documents	han Minimum Documentation are included in the Fields Searched			
III. DOCI	JMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *		ropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13		
		The state of the s	,		
Y	EP, A, 0004366 (HENKEL) 3 October 1979 see claims; page 5, lines	1_13•	1-4		
	examples K7, K8	10,			
Y	Melliand Textilberichte, volum April 1959, H.C.A. Van Beek et al.: "Ein von Benzo -1:4 - Dioxan aby pages 417-419 see page 417, left-hand co. 4, 5;	1-4			
A	GB, A, 1005899 (KALLE AG) 29 September 1965 see example 5; formula 6		1		
* Special categories of cited documents: 10 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date for which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the International filing date but later than the priority date claimed IV. CERTIFICATION Date of the Actual Completion of the International Search 13 June 1990 (13.06.90) International Searching Authority "T" later document published after the international filing of critical to understand the principle or theory underlying invention "X" document of particular relevance; the claimed invent cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when document is combined with one or more other such document is combination being obvious to a person skill in the art. "4" document member of the same patent family IV. CERTIFICATION Date of the Actual Completion of the International Search 13 June 1990 (13.06.90) International Searching Authority Signature of Authorized Officer					
_	pean Patent Office	Signature of Authorized Officer			

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9000596

SA 36002

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 29/06/90

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP-A- 0004366	03-10-79	DE-A,C AT-B-	2813076 362883	11-10-79 25-06-81
GB-A- 1005899		BE-A- CH-A-	650109 439961	04-01-65
		DE-A- FR-A-	1693195 1406131	12-08-71
		NL-A- US-A-	6407303 3416925	07-01-65

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

I. KLASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei m	Internationales Aktenzeichen PCT/EI	90/00596				
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der n	nehreren Klassifikationssymbolen sind alle a Bationalen Klassifikation und der IPC	inzugeben) ⁶				
Int.Cl ⁵ A 61 K 7/13, C 07 D 319/1						
II. RECHERCHIERTE SACHGEBIETE						
Recherchierter Min						
Klassifikationssystem K	Classifikationssymbole					
Int.Cl. 5 A 61 K, C 07 D						
Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff gel unter die recherchierten						
III FINSCHI ACIOE VERMENTINI						
III. EINSCHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN9 Art* Kennzeichnung der Veröffenzlichung 11 sounis auf auf all in						
Art* Kennzeichnung der Veröffentlichung ¹¹ ,soweit erforderlich	unter Angabe der maßgeblichen Teile ¹²	Betr. Anspruch Nr. 13				
Y EP, A, 0004366 (HENKEL) 3. Oktober 1979 siehe Ansprüche; Seite 5, Beispiele K7,K8	Zeilen 1-13;	1-4				
Y Melliand Textilberichte, Band 1959, H.C.A. Van Beek et al.: "I von Benzo-1:4-Dioxan abged 417-419 siehe Seite 417. linke Spa	1-4					
A GB, A, 1005899 (KALLE AG) 29. September 1965	siehe Seite 417, linke Spalte, Absätze 4,5; Tabelle I, Verbindung I GB, A, 1005899 (KALLE AG) 29. September 1965 siehe Beispiel 5; Formel 6					
1						
"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgefihrt) "Y" "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	m internati nalen Anveröffentlicht worden liert, sondern nur zum ndeliegenden Prinzips angegeben ist litung; die beanspruchferfinderischer Tätigstung; die beanspruchterischer Tätigkeit be-Veröffentlichung mit lichungen dieser Katediese Verbindung für n Patentfamilie ist					
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherc	henherichte				
13. Juni 1990	eringi iClif2					
Internationale Recherchenbehörde Unterschrift des bevollmachtigten Bediensteten						
Europäisches Patentamt	ELAAR					

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9000596 SA 36002

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben: Patentammen der in obengenannten unt naturalen Architecturalen Patentamente angegeben: Patentamen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 29/06/90 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP-A- 0004366	03-10-79	DE-A,C AT-B-	2813076 362883	11-10-79 25-06-81
GB-A- 1005899		BE-A- CH-A-	650109 439961	04-01-65
·		DE-A- FR-A-	1693195 1406131	12-08-71
<u> </u>		NL-A- US-A-	6407303 3416925	07-01-65